

KESIUM 500 MG / 125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

KESIUM 500 MG / 125 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

574.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

149.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CR02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 6 comprimés à croquer quadrisécables

Boîte de 40 plaquettes thermoformées de 6 comprimés à croquer quadrisécables

Boîte de 24 plaquettes thermoformées de 6 comprimés à croquer quadrisécables

Boîte de 16 plaquettes thermoformées de 6 comprimés à croquer quadrisécables

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 6 comprimés à croquer quadrisécables

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 6 comprimés à croquer quadrisécables

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/06/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

180092

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/01/2025

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0225/005

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Grèce Hongrie
Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.